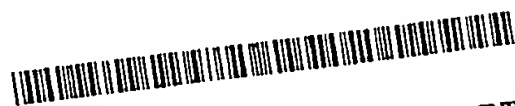


NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES  
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

Weltorganisation für geistiges Eigentum  
Internationales Büro



Internationales Veröffentlichungsdatum  
17. Mai 2001 (17.05.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer  
**WO 01/34723 A1**

Internationale Patentklassifikation:  
11/58 C09K 11/56,

Detlef [DE/DE]; Mühlweg 7, 36448 Bad Liebenstein  
(DE). LIMBURG, Hans, Jürgen [DE/DE]; Schafberg  
49, 36469 Tiefenort (DE). VOH, Monika [DE/DE];  
Petersberger Strasse 6, 98597 Breitenungen (DE).

Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/11069

(74) Anwalt: RIEBLING, Peter; Postfach 31 60, 88113 Lin-  
dau (DE).

Internationales Anmeldedatum:  
9. November 2000 (09.11.2000)

Deutsch

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU,  
AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CU, CZ, DE,  
DK, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID,  
IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT,  
LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ,  
PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT,  
UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

Einreichungssprache:

Deutsch

Veröffentlichungssprache:

(30) Angaben zur Priorität:  
199 53 924.3 10. November 1999 (10.11.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von  
US): BUNDESDRUCKEREI GMBH [DE/DE]; Oranien-  
strasse 91, 10958 Berlin (DE). LEUCHTSTOFFWERKE  
BREITUNGEN GMBH [DE/DE]; An der langen Sömmе,  
98597 Breitenungen (DE).

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT,  
BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,  
NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

— Mit internationalem Recherchenbericht.

(72) Erfinder; und  
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KAPPE, Frank  
[DE/DE]; Kaiserforst 12, 33375 Rheda-Wiedenbrück  
(DE). AHLERS, Benedikt [DE/DE]; Schlesische Strasse  
29, 10997 Berlin (DE). FRANZ-BURGHOLZ, Arnim  
[DE/DE]; Hasenheide 73, 10967 Berlin (DE). STARICK,

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen  
Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on  
Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe  
der PCT-Gazette verwiesen.

Vorlage	Ablage	B 7748 N
Haupttermin		
Eing.: 28. MAI 2001		
PA. Dr. Peter Riebling		
Bearb.:	Vorgelegt.	

(54) Title: ZINC SULPHIDE ELECTROLUMINOPHORES AND METHOD FOR PRODUCTION THEREOF

(54) Bezeichnung: ZINKSULFIDISCHE ELEKTROLUMINOPHORE SOWIE VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG

(57) Abstract: The invention relates to a method for the production of a fine-grain EL phosphor comprising the following steps:  
1. Production of a fine-grain zinc sulphide by precipitation of zinc sulphide from the solutions of suitable zinc sulphide salts, by means of H<sub>2</sub>S. 2. Mixing the obtained ZnS crystallites with the activators and co-activators necessary for forming a luminophore. 3. Annealing the obtained mixture, at a temperature under 1000° C, in the presence of a fusing agent, with addition of fluoridic and/or bromidic and/or iodic fusing agents. 4. Treating the electroluminophore powder obtained in step 3 with organic and/or inorganic acids, in an acid bath with stirring. Washing, neutralising and drying the obtained electroluminophore powder.

(57) Zusammenfassung: Verfahren zur Herstellung eines feinkörnigen EL-Phosphors mit folgenden Verfahrensschritten: 1. Her-  
stellung eines feinkörnigen Zinksulfids durch Ausfällen von Zinksulfid aus den Lösungen geeigneter Zinksulfidsalze mit H<sub>2</sub>S.  
2. Mischen der erhaltenen ZnS-Kristallite mit den zur Leuchtstoffformierung benötigten Aktivatoren und Coaktivatoren. 3. Glü-  
hen der erhaltenen Mischung bei Temperaturen unter 1000° C in Gegenwart von Schmelzmitteln unter Einsatz von fluoridischen  
und/oder bromidischen und/oder jodidischen Schmelzmitteln. 4. Behandlung der nach Schritt 3 erhaltenen pulverförmigen Elektro-  
luminophore mittels organischen und/oder anorganischen Säuren in einem Säurebad unter Rühren. 5. Waschen, Neutralisieren und  
Trocknen der erhaltenen pulverförmigen Elektroluminophore.

WO 01/34723 A1

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

### Zinksulfidische Elektroluminophore sowie Verfahren zu ihrer Herstellung

Gegenstand der Erfindung sind feinkörnige elektrolumineszierende Phosphore auf der Basis von Zinksulfid (ZnS) sowie Verfahren zu ihrer Herstellung.

5

Derartige Phosphore sind zumeist mit Kupfer (Cu), wahlweise aber auch mit Kupfer und/oder Gold (Au) sowie mit Kupfer und Mangan (Mn) dotiert und enthalten darüber hinaus einen oder mehrere Koaktivatoren, wobei zu diesem Zwecke zumeist Halogenidanionen (Cl, Br, I) oder bestimmte dreiwertige Kationen (z. B. Al, Ga, In) in  
10 das ZnS-Gitter eingebaut werden.

In Abhängigkeit von ihrer konkreten chemischen Zusammensetzung emittieren die zinksulfidischen Elektroluminophore im blauen, grünen oder gelb-orangen Bereich des sichtbaren Spektrums. Sie werden in der Technik zur Herstellung von  
15 Elektrolumineszenzlampen eingesetzt, die entweder zur Hintergrundbeleuchtung von LCD-Displays (Uhren, Taschenrechner, Mobiltelefone, Instrumentenbeleuchtung etc.) oder aber als Leucht- und Markierungselemente z.B. in Flugzeugen und Kraftfahrzeugen, in Innenräumen von Gebäuden und an deren Fassaden sowie in Werbeinstallationen u.s.w. angewendet werden.

20

Es ist bekannt, daß zinksulfidische Elektroluminophore im Vergleich zu technischen Leuchtstoffen für die UV-, Röntgen- und Kathodenstrahlanregung eine verhältnismäßig geringe Lebensdauer aufweisen. Die Halbwert-Lebenszeit (das ist die Zeit, in der die Helligkeit der EL-Phosphore auf die Hälfte ihres ursprünglichen  
25 Wertes absinkt) unverkapselter Elektroluminophore beträgt nur einige hundert Stunden. Es ist dabei eine verbreitete Ansicht, daß die Lebensdauer neben anderen Faktoren wesentlich von der Korngröße der Elektroluminophore beeinflusst wird. Dies ist einer der Gründe dafür, warum handelsübliche ZnS-EL-Phosphore typischerweise mittlere Korngrößen im Bereich von 20 bis 40 µm aufweisen.

30

Derart große Pigmente können aber nur eingeschränkt zu qualitativ hochwertigen Schichten verarbeitet werden. So müssen bei den gewöhnlich zur Anwendung

kommenden Siebdrucktechniken vergleichsweise grober Siebe eingesetzt werden, wodurch Trockenschichtdicken von bis zu 40  $\mu\text{m}$  entstehen. Diese weisen infolge der unvermeidlichen Inhomogenitäten solcher Schichten häufig eine bereits visuell erkennbare ungleichmäßige EL-Emission auf.

- 5 Ein weiterer, auf die Grobkörnigkeit handelsüblicher EL-Pigmente zurückzuführender Nachteil entsprechend dicker Elektrolumineszenzanordnungen besteht darin, daß zur Realisierung der gewünschten Helligkeiten relativ hohe Versorgungsspannungen erforderlich sind. Diese können zu starken Belastungen der verwendeten Bindemittel und somit zu einer Reduktion der Lebensdauer der EL-  
10 Anordnungen führen.

Außerdem kann es bei der Verwendung der dem Stand der Technik gemäßen groben EL-Pigmente trotz der eingestellten Schichtdicken von bis zu 40  $\mu\text{m}$  vorkommen, daß einzelne besonders große Leuchtstoffteilchen aus der Schicht  
15 herausragen. In solchen Fällen verringert sich die Spannungs- bzw. Durchschlagsfestigkeit der EL-Folien, woraus eine zusätzliche Abnahme der Lebensdauer resultiert.

Eine deutliche Verringerung der mittleren Korngröße der EL-Phosphore bei  
20 gleichzeitiger Bewahrung oder Verbesserung der Helligkeits- und Lebensdauerwerte ist deshalb für viele auf der Anwendung von Siebdruckverfahren beruhende technische Applikationen äußerst wünschenswert.

Sollen, wie unlängst in der DE 19 708 543 vorgeschlagen, EL-Pigmente sogar mit  
25 Tiefdruck- oder Offsetdruckverfahren zu feinen graphischen Strukturen z.B. zu Sicherheitselementen im Wertdruckbereich verarbeitet werden, so ist die Verfügbarkeit feinkörniger EL-Phosphore als eine entscheidende Voraussetzung für die technische Realisierbarkeit einer solchen Anwendung anzusehen. Erfahrungsgemäß ist es in diesem Fall erforderlich, mittlere Pigmentkorngrößen von  
30 2 bis 6  $\mu\text{m}$  einzusetzen, um den technischen Gegebenheiten dieser Druckverfahren entsprechen zu können.

Verfahren zur Herstellung effizienter EL-Phosphore sind seit langem bekannt. Der dabei erreichte Stand wird beispielsweise im US-Patent 4,859,361 sowie in der WO 91/16722 beschrieben. Hiernach sind zur Herstellung von Cu- oder Cu und Mn-dotierten und mit den üblichen Koaktivatoren kodierten ZnS-Elektroluminophoren folgende Schritte erforderlich:

1. Schritt: Zubereitung einer Mischung aus ZnS, der gewünschten Menge eines EL-Aktivators (z.B.  $\text{CuSO}_4$ ) und eines koaktivierenden, halogenidhaltigen Schmelzmittels (zumeist  $\text{BaCl}_2$ ,  $\text{MgCl}_2$ ,  $\text{NaCl}$ ).

2. Schritt: Glühen dieses Gemisches bei Temperaturen zwischen 1000 und 1300 °C.

3. Schritt: Abkühlen des gebrannten Materials auf Raumtemperatur und Waschen mit Wasser.

4. Schritt: Mechanische Beanspruchung des Materials durch Vermahlung.

5. Schritt: Erneutes Glühen des so behandelten Materials im Temperaturbereich zwischen 600 und 900 °C, ggf. nach vorheriger, erneuter Addition von  $\text{ZnSO}_4$  und  $\text{CuSO}_4$ .

6. Schritt: Abkühlen auf Raumtemperatur, wobei ggf. nach einer bestimmten Abkühlzeit mit  $\text{H}_2\text{O}$  gequenchet wird.

7. Schritt: Optionales Waschen mit  $\text{H}_2\text{O}$  und/oder Mineralsäuren zur Entfernung löslicher Bestandteile und mit KCN-Lösung zur Entfernung von überschüssigem  $\text{Cu}_2\text{S}$ .

Eine besondere Bedeutung wird von der Erfindung dem 4. Präparationsschritt zugeschrieben. Durch die mechanische Beanspruchung des zuvor bei 1000 bis 1300 °C geglühten Materials soll ein Teil des unter diesen Bedingungen gebildeten hexagonalen ZnS-Elektrolumineszenzleuchtstoffes in die kubische Kristallform

transformiert werden. Es wird behauptet, daß eine solche Transformation eine Verbesserung der Helligkeit der EL-Phosphore, vor allem aber eine Erhöhung der Lebensdauer bewirkt.

- 5 Bei der Anwendung des beschriebenen Verfahrens und von vergleichbaren Verfahrensvarianten werden zinksulfidische Elektroluminophore mit mittleren Korngrößen zwischen 20 und 40  $\mu\text{m}$  erhalten, wobei einzelne Teilchen diesen Korngrößenbereich noch deutlich übertreffen können. Das ist vor allem auf die hohen Glühtemperaturen sowie auf die Verwendung von Schmelzmitteln mit stark mineralisierender Wirkung zurückzuführen. Elektroluminophore dieser  
10 Korngrößenklasse weisen die zuvor genannten Nachteile auf.

- In der Druckschrift US 5,643,496 wird das Verfahren dahingehend modifiziert, daß durch Justierung der Temperatur des ersten Glühprozesses auf 1100 bis 1190  $^{\circ}\text{C}$ ,  
15 vorzugsweise auf 1160  $^{\circ}\text{C}$ , zinksulfidische Elektroluminophore gewonnen werden können, die eine Korngröße von kleiner als 23  $\mu\text{m}$ , vorzugsweise 21  $\mu\text{m}$  aufweisen und die bezüglich der erreichbaren Helligkeiten und Halbwerts-Lebenszeiten das Niveau von 25  $\mu\text{m}$  großen ZnS-Elektrolumineszenzmaterialien erreichen sollen.

- 20 Eine derart geringfügige Reduzierung der mittleren Korngröße der Elektroluminophore führt selbst bei der Anwendung von Siebdruckverfahren kaum zu spürbaren Verbesserungen. Die prinzipiellen Nachteile derart grober EL-Phosphorteilchen bleiben weitestgehend erhalten.

- 25 Mittlere EL-Pigmentkorngrößen im Bereich von 10  $\mu\text{m}$  sollen mit einem Verfahren nach US 5,635,111 erreichbar sein, wobei die in dieser Druckschrift beschriebene Lösung allerdings gravierende technologische Nachteile aufweist. Diese bestehen zum einen darin, daß in einer komplizierten Vakuumapparatur in Anwesenheit von äußerst aggressiven und toxischen Gasen (Halogenwasserstoffe,  $\text{H}_2\text{S}$ ) geglüht wird,  
30 was entsprechende Gefahren beim Versagen der Apparatur mit sich bringt. Zum anderen scheint das sehr aufwendige und kostenintensive Verfahren kaum zur Herstellung größerer Mengen EL-Leuchtstoff unter technischen Bedingungen

geeignet zu sein. Der Erfindung liegt deshalb die Aufgabe zugrunde, ein neuartiges, kostengünstiges Verfahren zur Herstellung von feinkörnigen zinksulfidischen Elektroluminophoren zu schaffen, die sich mit unterschiedlichen Drucktechniken zu effizient und langlebig elektrolumineszierenden Schichten hoher Qualität verarbeiten lassen.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe durch die technische Lehre des Anspruches 1 gelöst. Danach ist das erfindungsgemäße Verfahren durch folgende Präparationsschritte und Maßnahmen gekennzeichnet:

1 Schritt: Herstellen von speziellen, feinkörnigen Zinksulfiden und Verwendung dieser Materialien als Ausgangsprodukt für die Synthese der erfindungsgemäßen feinkörnigen zinksulfidischen Elektroluminophore.

Die Herstellung derartiger Zinksulfid-Ausgangsmaterialien erfolgt durch Ausfällen von ZnS aus den Lösungen von Zinksalzen wie z. B.  $\text{ZnSO}_3$ ,  $\text{Zn(NO}_3)_2$  und  $\text{ZnCl}_3$ , vorzugsweise aus Zinksulfatlösungen, mit Hilfe von eingeleitetem  $\text{H}_2\text{S}$ -Gas oder aber infolge der Zugabe von  $\text{H}_2\text{S}$  generierenden Verbindungen bei Temperaturen von 20 bis 80° C und pH-Werten von 0.5 bis 3.0. Dabei wird die Zinkionen-Konzentration der vorgelegten Zinksalzlösungen auf Werte von 0.25 mol/l bis 2.0 mol/l eingestellt.

Als Ergebnis dieser Fällungsreaktion entstehen feinkörnige Zinksulfide mit sehr engen Korngrößenverteilungen, wobei die gewünschte mittlere Korngröße durch die Führung der Verfahrensparameter, wie z. B. der Zinkionen-Konzentration, der Einleitgeschwindigkeit von  $\text{H}_2\text{S}$ , der Rührgeschwindigkeit, der Temperatur und des pH-Wertes gesteuert werden kann.

Typischer Weise betragen die mittleren Korngrößen der erfindungsgemäß hergestellten und als Ausgangsmaterial für die Synthese der erfindungsgemäßen Elektroluminophore verwendeten Zinksulfide 2 bis 20  $\mu\text{m}$ , vorzugsweise 2 bis 5  $\mu\text{m}$  oder 5 bis 15  $\mu\text{m}$ .

Die ist ein wesentlicher Vorteil gegenüber dem Stand der Technik, weil bereits in diesem Verfahrensschritt auf rein präparativem Wege, also ohne die Anwendung von aufwendigen Sieb- bzw. schädlichen Vermahlungsprozessen feinkörnige Zinksulfide erzeugt werden, deren Korngrößenverteilung dann durch die spezifische Ausgestaltung der weiteren Verfahrensschritte auf die der erfindungsgemäßen zinksulfidischen Elektroluminophore übertragen wird und über die Abfolge dieser Schritte im wesentlichen erhalten bleibt.

Ein weiterer Vorteil besteht darin, daß neben den Korngrößen auch die Oberflächeneigenschaften der ZnS-Fällprodukte über die konkrete Wahl der Fällungsbedingungen gesteuert werden können. Es werden kompakte ZnS-Kristallite mit einer sehr geringen Tendenz zur Ausbildung von Agglomeraten erhalten. Diese speziellen morphologischen Eigenschaften der erfindungsgemäß hergestellten ZnS-Ausgangsmaterialien wirken sich vorteilhaft auf die Kornstruktur und die Leistungsfähigkeit der resultierenden erfindungsgemäßen Elektroluminophore aus.

2. Schritt: Mischen der erfindungsgemäß hergestellten feinkörnigen ZnS-Ausgangsmaterialien mit den zur Leuchtstoffformierung benötigten Aktivator- und Koaktivatorverbindungen.

Die zur Aktivierung der Zinksulfide erforderlichen Kupfer- und/oder Gold- bzw. Kupfer- und/oder Gold- und Manganverbindungen (z. B.  $\text{CuSO}_4$ ,  $\text{HAuCl}_4 \cdot 4 \text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{MnSO}_4$ ) sowie ggf. zur Koaktivierung benötigte Aluminiumverbindungen (z. B.  $\text{Al}(\text{NO}_3)_3$ ) können bereits während der Fällung des ZnS oder aber nach Beendigung der Fällung zu der gewaschenen ZnS-Suspension hinzugegeben werden. Dadurch werden eine für den Prozeß der Leuchtstoffformierung vorteilhafte homogene Verteilung der Aktivatoren und Koaktivatoren im Ansatzgemisch sowie eine enge Kontaktierung der Aktivator-, Koaktivator- und der ZnS-Partikel ermöglicht.

Es ist jedoch auch möglich, die Aktivator- und Koaktivatorverbindungen und das erfindungsgemäß hergestellte Zinksulfid trocken zu mischen. In diesem Fall besteht



eine bevorzugte Verfahrensvariante darin, die Aktivator- und Koaktivatorverbindungen zunächst mit einem Teil des getrockneten ZnS zu homogenisieren und dieses Gemisch dann mit der zur Wahrung der angestrebten Leuchtstoffzusammensetzung erforderlichen Restmenge an ZnS zu vermischen.

5

Zu dieser Mischung werden auch die in folgenden näher beschriebenen Schmelzmittel hinzugegeben.

10

3. Schritt: Ein- bis zehnstündiges Glühen des Ansatzgemisches bei Temperaturen unterhalb von 1000° C, vorzugsweise im Temperaturbereich zwischen 800 und 1000° C an Luft oder in einer inerten Stickstoffatmosphäre oder in einer Atmosphäre bestehend aus einem Gemisch aus Stickstoff und 1 bis 10 % Wasserstoff in Gegenwart von aus den Verbindungsklassen der Fluoride, Bromide und Iodide ausgewählten Schmelzmitteln mit nur schwach mineralisierender Wirkung.

15

Nach Beendigung des Glühprozesses wird das Glühgut auf Raumtemperatur abgekühlt, anschließend mit deionisiertem Wasser gewaschen und dann gegebenenfalls filtriert und getrocknet.

20

Auf diese Weise wird tatsächlich sichergestellt, daß die mittlere Korngröße und die Korngrößenverteilung der zinksulfidischen Elektroluminophore nach Beendigung des Glühprozesses und der Aufarbeitung des Glühgutes im wesentlichen mit der der erfindungsgemäß hergestellten und zur Leuchtstoffsynthese verwendeten ZnS-Ausgangsmaterialien übereinstimmt. Die erfindungsgemäßen feinkörnigen ZnS-

25

Elektroluminophore, die nach diesem Verfahrensschritt erhalten werden, weisen typische mittlere Korngrößen zwischen 2 und 20 µm, vorzugsweise zwischen 2 und 5 µm oder 5 und 15 µm auf.

30

Wichtig gegenüber dem Stand der Technik ist es, daß der beschriebene Glühprozeß bei Temperaturen unter 1000 °C durchgeführt wird und daß auf die Anwesenheit von insbesondere chloridhaltigen, stark mineralisierend wirkenden Schmelzmitteln vollkommen verzichtet wird. Die Verwendung von fluorid- und/oder bromid- und/oder iodidhaltigen Schmelzmittel befördern zwar die für den Prozeß der

Leuchtstoffformierung erforderliche Rekonstruktion des ZnS-Gitters und den zielgerichteten Einbau der Aktivatoren; ihre Wirkmechanismen sind aber solcher Art, daß das Kornwachstum im beschriebenen Temperaturbereich wirkungsvoll begrenzt werden kann.

5

Die erfindungsgemäß verwendeten Schmelzmittel können zugleich als Quelle für den Einbau der Koaktivatoren fungieren. Dazu erhalten sie gegebenenfalls neben den genannten Halogenidanionen bestimmte dreiwertige kationische Bestandteile (z. B.  $\text{Al}^{3+}$ ,  $\text{Bi}^{3+}$ ).

10

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens gegenüber dem Stand der Technik besteht darin, daß die synthetisierten Elektroluminophore wegen der auf maximal  $1000^\circ \text{C}$  begrenzten Glühtemperatur vollständig in der kubischen Kristallmodifikation verbleiben. Wie später noch beschrieben wird, ergeben sich aus dieser Tatsache Vorteile in Bezug auf die erreichbaren Helligkeiten und Halbwert-Lebenszeiten der erfindungsgemäßen Elektroluminophore. Nach dem Stand der Technik repräsentierenden Verfahren werden zunächst hexagonal kristallisierende ZnS-Elektroluminophore erhalten. Diese werden anschließend einer intensiven und oftmals schädlichen mechanischen Vermahlung unterzogen, um zumindest eine teilweise Rücktransformation in den kubischen Strukturtyp zu erreichen. Die damit im Zusammenhang stehenden Nachteile werden beim erfindungsgemäßen Verfahren von vornherein vermieden.

15

20

25

4. Schritt: Behandlung der nach dem Hauptglühprozeß erhaltenen pulverförmigen Elektroluminophore mittels organischer und anorganischer Säuren.

30

Die nach der Realisierung der Präparationsschritte 1 bis 4 gewonnenen feinkörnigen zinksulfidischen Phosphore zeichnen sich durch hohe Photo- und Kathodolumineszenzausbeuten aus. Diese Tatsache spricht für den effektiven Einbau der Aktivatoren und Koaktivatoren in das ZnS-Gitter sowie für die hohe Wirksamkeit der unter diesen Anregungsbedingungen ablaufenden Lumineszenzvorgänge.

Es ist jedoch zu verzeichnen, daß die auf diese Art und Weise synthetisierten Phosphore noch keine optimalen Elektrolumineszenzeigenschaften aufweisen.

- 5 Die Effizienz der Elektrolumineszenz kann aber beträchtlich gesteigert werden, wenn die zinksulfidischen Leuchtstoffpulver im Anschluß an den Hauptglühprozeß einer Behandlung mit organischen oder anorganischen Säuren wie z. B. Salzsäure (HCl), Schwefelsäure (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), Essigsäure oder Zitronensäure unterzogen werden.
- 10 Dazu werden die erfindungsgemäß erhaltenen zinksulfidischen Phosphore in bestimmten Mengen der Lösungen dieser Säuren bei Temperaturen zwischen 20 und 60° C, vorzugsweise bei Raumtemperatur unter Rühren suspendiert, wobei die Verweilzeit der Leuchtstoffteilchen in dem jeweiligen Säurebad in Abhängigkeit von der Art und der Konzentration der ausgewählten Säure sowie von der gewählten
- 15 Temperatur einen Bereich von 10 Minuten bis zu 10 Stunden umfassen kann. Anschließend werden die pulverförmigen ZnS-Elektroluminophore abfiltriert, mit deionisiertem Wasser bis zur pH-Neutralität gewaschen und gegebenenfalls bei Temperaturen von 100 bis 120 °C getrocknet.
- 20 Wie elektronenmikroskopische Untersuchungen zeigen, weisen die erfindungsgemäßen feinstkörnigen Elektroluminophore nach dieser Säurebehandlung eine deutlich veränderte Morphologie der Kristallite auf. Diese ist durch eine hohe Rauigkeit der Kristallitoberflächen sowie durch die Ausbildung von Rillen, Ecken, Kanten und anderen Strukturdefekten gekennzeichnet. Offenbar ist
- 25 eine solche Modifizierung des Habitus der dotierten ZnS-Kristallite eine wichtige Voraussetzung für die nach der Säurebehandlung registrierte beträchtliche Steigerung der Elektrolumineszenzausbeuten der zinksulfidischen Luminophore.
- 30 Ein vorteilhafter Nebeneffekt der beschriebenen Säurebehandlung besteht in der weiteren Reduzierung der mittleren Korngrößen der Leuchtstoffteilchen sowie in der weiteren Verengung der Korngrößenverteilungen. Das Ausmaß dieses Effektes kann über die Bedingungen der Säurebehandlung gesteuert werden. Die

Säurebehandlung befördert zudem die Deagglomerierung der Leuchtstoffteilchen, wodurch zusätzliche Vorteile bei der Anwendung der erfindungsgemäßen Leuchtstoffe in elektrolumineszierenden Schichten (Dispergierverhalten, Schichthomogenität) resultieren.

5

5. Schritt: Nachdotieren der erfindungsgemäß synthetisierten feinstkörnigen Elektroluminophore mit bestimmten Mengen von Aktivator-und/oder Koaktivatorionen.

- 10 Auch bei dem erfindungsgemäßen Verfahren gelingt eine weitere Erhöhung der EL-Effizienz durch die übliche abermalige Addition bestimmter Mengen von Aktivatorverbindungen, insbesondere von  $\text{CuSO}_4$  und/oder von Koaktivatorverbindungen, insbesondere von solchen, die  $\text{Al}^{3+}$ -Ionen enthalten und erneutes Glühen der resultierenden Feststoffgemische bei Temperaturen zwischen
- 15 300 und 800 °C. Auf diese Weise wird eine Feinjustierung der Aktivator-und/oder Koaktivatorkonzentrationen sowie der Verteilung der aktiven Lumineszenzzentren in der ZnS-Matrix erreicht.

- Nach einer Glühzeit von vorzugsweise 30 Minuten bis 10 Stunden wird das Glühgut
- 20 auf Raumtemperatur abgekühlt und anschließend zur Entfernung von nicht in das ZnS-Gitter eingebauten und oberflächlich ausgeschiedenen Aktivator-und/oder Koaktivatorverbindungen (z.B.  $\text{Cu}_2\text{S}$ ) mit  $\text{H}_2\text{O}$ , Mineralsäuren (z. B.  $\text{HNO}_3$ ) oder mit KCN-Lösung gewaschen.

- 25 6. Schritt: Tempern der nach dem 5. Präparationsschritt erhaltenen zinksulfidischen Elektroluminophore für 30 Minuten bis 5 Stunden bei Temperaturen zwischen 200 und 500 °C.

- Dieser, das erfindungsgemäße Verfahren abschließende Präparationsschritt dient
- 30 der endgültigen Manifestierung der für die Leistungsfähigkeit der erfindungsgemäßen feinstkörnigen zinksulfidischen Elektroluminophore vorteilhaften Leuchtstoffkomposition.

Das Wesen der Erfindung liegt also in der Kombination der beschriebenen Verfahrensschritte, insbesondere in der Abfolge der erstgenannten 4 Schritte.

- 5 Dabei wird bereits im 1. Schritt ein feinkörniges kubisches Zinksulfid erzeugt, das als Ausgangsmaterial für die Synthese der erfindungsgemäßen Elektroluminophore verwendet wird und dessen mittlere Korngröße, Korngrößenverteilung und Kristallstruktur durch die Begrenzung der Glühtemperatur auf maximal 1000° C und
- 10 Wirkung im Schritt 3 des erfindungsgemäßen Verfahren im wesentlichen erhalten bleibt. Gleichzeitig sichert die gemäß Schritt 4 erfolgende Behandlung der nach dem Glühprozeß erhaltenen Leuchtstoffpulver mit anorganischen oder organischen Säuren zusammen mit den Verfahrensschritten 5 und 6, daß die erfindungsgemäß synthetisierten Elektroluminophore trotz der niedrigen Korngrößen alle für die
- 15 Realisierung einer hohen Leistungsfähigkeit erforderlichen kompositorischen und Strukturmerkmale aufweisen.

- Durch die Abfolge der oben genannten 4 Verfahrensschritte ist es nun erstmals möglich, auf rein präparativem Wege und auf kostengünstige Art und Weise
- 20 leistungsfähige, feinkörnige Elektroluminophore mit Korngrößen von 2 bis 20 µm zu erhalten, ohne die Korngröße nachträglich durch Vermahlungsprozesse und Aussieben korrigieren zu müssen, was mit schwerwiegenden Nachteilen verbunden wäre.

- 25 Für Siebdruckanwendungen werden erfindungsgemäße zinksulfidische Elektroluminophore mit mittleren Korngrößen von 5 bis 20 µm verwendet. Elektroluminophore dieser Größenordnung lassen sich in vorteilhafter Weise zu leistungsfähigen EL-Lampen mit deutlich verbesserter Schichtstruktur verarbeiten.
- 30 Erfindungsgemäße feinkörnige Elektroluminophore mit mittleren Korngrößen zwischen 2 und 5 µm sind dagegen besonders für die Anwendung im Tief- bzw.

Offsetdruckbereich geeignet. Mit ihrer Hilfe lassen sich feine elektrolumineszierende graphische Strukturen z. B. als Sicherheitsmerkmale in Wertdrucken realisieren.

In jedem Fall zeichnen sich die erfindungsgemäßen Luminophore durch eine an den jeweiligen Anwendungszweck angepaßte und in Bezug auf die eingestellte Korngröße optimale Helligkeits-Lebensdauer-Relation aus. Mehr noch, wie durchgeführte Untersuchungen zeigen, lassen sich unter Verwendung von erfindungsgemäß hergestellten Elektroluminophoren mit mittleren Korngrößen von 6  $\mu\text{m}$  EL-Elemente konstruieren, die unter identischen Betriebsbedingungen Helligkeiten und Halbwert-Lebenszeiten aufweisen, die mit denen von aus handelsüblichen grobkörnigen EL-Pigmenten mit Korngrößen von 20 bis 40  $\mu\text{m}$  gefertigten EL-Folien vergleichbar sind.

Wie bereits erwähnt, ist dabei die überraschend hohe Lebensdauer der erfindungsgemäß gefertigten Elektroluminophore, insbesondere derjenigen EL-Pigmente, die nach der Erfindung mittlere Korngrößen von 2 bis 5  $\mu\text{m}$  aufweisen mit großer Wahrscheinlichkeit auf ihre von den handelsüblichen EL-Pigmenten abweichende kubischen Kristallstruktur zurückzuführen.

Diese wird nach dem Stand der Technik als vorteilhaft für die Erzielung hoher Helligkeiten und Stabilitäten angesehen.

Zur weiteren Verbesserung der Stabilität können die einzelnen Kristallite der erfindungsgemäßen Elektroluminophore dem Stand der Technik entsprechend auch mit geeigneten Schutzschichten versehen werden. Zum Aufbringen solcher Schutzschichten sind zahlreiche Methoden und Materialien bekannt.

Weitere Einzelheiten und Vorteile der Erfindung werden nachfolgend anhand von Ausführungsbeispielen und Zeichnungen erläutert.

### Beispiel 1

in einem Reaktionsgefäß werden 10 l einer 1.4 molaren  $\text{ZnSO}_4$ -Lösung vorgelegt. Anschließend wird der pH-Wert dieser Lösung unter Zugabe von Schwefelsäure ( $\text{H}_2\text{SO}_4$ ) auf 1.0 eingestellt.

- 5 Das Ausfällen des feinkörnigen Zinksulfides erfolgt durch Einleiten von  $\text{H}_2\text{S}$ -Gas in die vorgelegte Lösung unter Rühren (Rührgeschwindigkeit 700 U/min). Dabei beträgt der Volumenstrom des  $\text{H}_2\text{S}$ -Gases 36 l/h, es wird bei einer Reaktionstemperatur von 60° C gearbeitet.
- 10 Nach einer Reaktionszeit von etwa 500 min wird der  $\text{H}_2\text{S}$ -Strom abgestellt. Noch im Reaktionsgefäß verbliebenes  $\text{H}_2\text{S}$  wird abgesaugt; die erhaltenen  $\text{ZnS}$ -Suspension wird dekantiert, mehrfach mit deionisiertem Wasser gewaschen und schließlich abfiltriert. Anschließend wird das gewonnene feinkörnige  $\text{ZnS}$ -Pulver bei einer Temperatur von 120° C im Trockenschrank getrocknet.
- 15 Die Kurve 1 der Abbildung 1 zeigt die mit der Hilfe eines Coulter-Counter-Korngrößenmeßgerätes ermittelte Korngrößenverteilung des so hergestellten feinkörnigen Zinksulfides. Auffallend ist die sehr schmale Verteilung der  $\text{ZnS}$ -Korngrößen (als ein Maß für die Breite der Verteilung kann der sogenannte QD-Wert angesehen werden, der sich nach der Formel  $\text{QD} = (d_{75} - d_{25})/d_{75} + d_{25}$ ) errechnet, dieser Wert beträgt im vorliegenden Fall  $\text{QD} = 0.134$ ); für die mittlere Korngröße des nach dem hier beschriebenen Verfahren hergestellten  $\text{ZnS}$ -Materials wurde ein  $d_{50}$ -Wert von 4.7  $\mu\text{m}$  bestimmt.
- 20
- 25 Im nächsten Schritt wird eine bestimmte Menge des gewonnenen Zinksulfides in eine Kupfersulfatlösung eingerührt. Nach dem Einengen und Trocknen dieser Suspension bei etwa 120° C wird das nunmehr als Feststoffgemisch vorliegende Material noch einmal trocken homogenisiert und anschließend über eine 35  $\mu\text{m}$ -Gaze abgesiebt. Die Berechnung der eingewogenen  $\text{ZnS}$ - und  $\text{CuSO}_4$ -Mengen erfolgt dabei so, daß der auf diese Weise erzeugte zinksulfidische Kupfer- „Aktivator“
- 30 einen Kupfer-Gehalt von 1.5 % aufweist.

Ein vergleichbares Verfahren wird auch bei der Herstellung eines entsprechenden  $\text{BiI}_3$ -„Aktivators“ angewendet. In dem hier beschriebenen Beispiel beträgt der  $\text{BiI}_3$ -Gehalt des  $\text{ZnS-BiI}_3$ -Gemisches 8.5 %.

- 5 Die Ansatzbereitung erfolgt anschließend durch das intensive Mischen von 1.65 kg des feinkörnigen Zinksulfides, 81.5 g des Kupfer-„Aktivators“, 7.5 g des  $\text{ZnS-BiI}_3$ -Gemisches sowie von 5.2 g Aluminiumfluorid ( $\text{AlF}_3$ ). Dieses Gemisch wird in bedeckte Quarzglühschalen gegeben und 2 Stunden bei einer Temperatur von  $980^\circ\text{C}$  in  $\text{N}_2/\text{H}_2$ -Atmosphäre mit einem Wasserstoffteil von 1.5 % geglüht.

10

Nach Beendigung des Glühprozesses wird das Glühgut auf Raumtemperatur abgekühlt und mehrfach mit deionisiertem Wasser gewaschen.

- 15 Im Anschluß daran erfolgt die Säurebehandlung des erhaltenen Materials. Dazu wird das gewaschene Glühgut in ein Säurebad gegeben und es werden bezogen auf 1 kg Glühgut unter Rühren 2 l  $\text{H}_2\text{O}$  und 500 ml einer 37%igen Salzsäure addiert. Nach einer Verweilzeit von einer Stunde wird dekantiert und bis zur pH-Neutralität mit deionisiertem Wasser gewaschen.

- 20 Die erneute Zugabe von Kupfersulfat zu dieser wässrigen Suspension dient dem Nachdotieren des Leuchtstoffmaterials. Die dabei eingesetzten  $\text{CuSO}_4$ -Menge wird nach der Relation 2 g Cu pro 1 kg Leuchtstoff berechnet.

- 25 Nach dem Eindampfen und Trocknen der Suspension wird das Trockengut in offenen Quarztiegeln 2 Stunden bei  $600^\circ\text{C}$  an Luft geglüht. Dem schließen sich eine Säurewäsche mit 10%iger  $\text{HNO}_3$  sowie das mehrmalige Waschen mit  $\text{H}_2\text{O}$  bis zur pH-Neutralität an. Danach wird dekantiert, filtriert und getrocknet.

- 30 In einem abschließenden Verfahrensschritt wird das erhaltene Material noch einmal in offenen Quarztiegeln 2 Stunden bei  $300^\circ\text{C}$  an Luft getempert sowie nach dem Abkühlen durch Sieben homogenisiert.



Im Ergebnis dieser Präparationsschritte wird ein grün elektrolumineszierender ZnS-Cu-Leuchtstoff erhalten, der sich durch eine hohe Helligkeit und Halbwert-Lebenszeit auszeichnet. Die mittlere Korngröße des pulverförmigen Elektroluminophors beträgt 5.2  $\mu\text{m}$  (QD = 0.265). Wie der Abbildung 1 (Kurve 2) zu entnehmen ist, liegt die  
5 mittlere Korngröße des nach dem Ausführungsbeispiel hergestellten EL-Pigmentes nur wesentlich über der des verwendeten ZnS-Ausgangsmaterials.

### Beispiel 2

10 Wie im Beispiel 1 erfolgt die Fällung des Zinksulfides nach Einleitung von  $\text{H}_2\text{S}$ -Gas in eine  $\text{ZnSO}_4$ -Lösung, wobei allerdings veränderte Reaktionsparameter eingestellt werden. Es wird von einer 0.25 molaren  $\text{ZnSO}_4$ -Lösung ausgegangen, der pH-Wert wird auf 1.6 fixiert, der  $\text{H}_2\text{S}$ -Volumenstrom beträgt 60 l/h und die Reaktionstemperatur 40° C.

15

Das nach Beendigung der Fällungsreaktion in der Suspension vorliegende Zinksulfid weist eine mittlere Korngröße von 17.0  $\mu\text{m}$  (QD = 0.174, vgl. Abb. 2, Kurve 1) auf. Die erhaltene ZnS-Suspension wird mehrfach mit deionisiertem Wasser gewaschen und dekantiert; anschließend erfolgt die Zugabe einer solchen Menge Kupfersulfat,  
20 daß die Kupferkonzentration des ZnS-Materials nach der Aktivierung 200 ppm beträgt. Die kupferaktivierte ZnS-Suspension wird in Trockenschalen überführt und bei 120° C getrocknet.

Zur Bereitung der Ansatzmischung für den Glühprozeß werden 1.75 kg des  
25 aktivierten Zinksulfides, 0.5 g  $\text{BiI}_3$  und 2.5  $\text{AlF}_3$  intensiv vermischt. Das Glühen erfolgt in bedeckten Quarzglühschalen bei 990° C an Luft. Die Glühzeit beträgt 5 Stunden.

Nach dem Abkühlen des Glühgutes auf Raumtemperatur und dem Waschen mit  
30 dionisiertem Wasser wird eine 5 stündige Säurebehandlung mit 20%iger Zitronensäure durchgeführt. Anschließend wird dekantiert und mit  $\text{H}_2\text{O}$  bis zur pH-Neutralität gewaschen.

Das Nachdotieren des Leuchtstoffmaterials erfolgt wiederum durch Addition von Kupfersulfat (502.5 mg pro 1 kg Leuchtstoff) zu der wässrigen ZnS:Cu-Suspension.

- 5 Nach dem Eindampfen und Trocknen der Suspension wird das Trockengut in offenen Quarzriegeln 3 Stunden bei 700° C an Luft geglüht. Anschließend wird mit 10%iger HNO<sub>3</sub> behandelt, mehrmals mit H<sub>2</sub>O (bis zur pH-Neutralität) gewaschen, dekantiert, filtriert und getrocknet.
- 10 Die abschließende Temperierung des zinksulfidischen Elektroluminophors erfolgt in offenen Quarzriegeln 1 Stunde bei 500° C an Luft, danach wird abgekühlt und gesiebt.

- Der resultierende ZnS:Cu-Leuchtstoff weist eine intensive blaue Elektrolumineszenz, sowie eine hohe Halbwert-Lebzeit auf. Wie die Kurve 2 in der Abbildung 2 zeigt, liegt der die mittlere Korngröße charakterisierende d<sub>50</sub>-Wert der Korngrößenverteilung des beispielhaften erfindungsgemäßen Elektroluminophors bei 14.5µm (QD = 0.156) und damit etwas unterhalb des für das entsprechende ZnS-Ausgangsmaterial ermittelten Wertes.

**Patentansprüche**

- 5 1. Verfahren zur Herstellung zinksulfidischer Elektroluminophore mit folgenden Verfahrensschritten:
1. Herstellung eines feinkörnigen Zinksulfides durch Ausfällen von Zinksulfid aus den Lösungen geeigneter Zinksalze mit  $H_2S$ .
- 10 2. Mischen des erhaltenen feinkörnigen Zinksulfides mit den zur Leuchtstoffsynthese benötigten Aktivator- und Koaktivatorverbindungen.
3. Glühen der erhaltenen Mischungen im Temperaturbereich von 800 bis maximal 1000° C in Gegenwart von aus den Verbindungsklassen der Fluoride und/oder Bromide und/oder Iodide ausgewählten Schmelzmitteln mit nur schwach mineralisierender Wirkung.
- 15 4. Behandlung der nach Schritt 3 erhaltenen pulverförmigen Elektroluminophore mittels organischer und/oder anorganischer Säuren in einem Säurebad unter Rühren sowie Waschen, Neutralisieren sowie gegebenenfalls Abfiltrieren und Trocknen der zinksulfidischen Elektroluminophore.
- 20 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Ausfällen des feinkörnigen Zinksulfides durch Einleiten von  $H_2S$  in Zinksalzlösungen wie z. B.  $ZnSO_4$ ,  $Zn(NO_3)_2$  und  $ZnCl_2$ , vorzugsweise durch Einleiten von  $H_2S$  in Zinksulfatlösungen mit Zinkionen-Konzentrationen von 0.25 mol/l bis 2.0 mol/l bei Temperaturen zwischen 20 und 80° C und pH-Werten von 0.5 bis 3.0 erfolgt.
- 25 3. Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die im Verfahrensschritt 2 benötigten Aktivator- und Koaktivatorverbindungen bereits während der im ersten Schritt erfolgenden Fällung des feinkörnigen Zinksulfides
- 30

bzw. unmittelbar nach Beendigung der Fällung zu der gewaschenen ZnS-Suspension hinzugegeben werden.

4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die benötigten Aktivator- und Koaktivatorverbindungen im Verfahrensschritt 2 in trockener Form zunächst mit einem Teil des nach dem ersten Verfahrensschritt erhaltenen, gewaschenen und getrockneten feinkörnigen Zinksulfides vermischt werden und dieses Gemisch dann mit der zur Wahrung der angestrebten Leuchtstoffzusammensetzung benötigten Restmenge an feinkörnigem ZnS vereinigt wird.
5. Verfahren nach Anspruch 3 und 4, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den zugegebenen Aktivator- und Koaktivatorverbindungen um Kupfersulfat und/oder Tetrachlorogoldsäure bzw. das entsprechende Natriumsalz und/oder Mangansulfat und/oder Aluminiumnitrat handelt.
6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dem Ansatzgemisch für das Glühen nach Verfahrensschritt 3 kein stark mineralisierend wirkendes Schmelzmittel, insbesondere kein chloridhaltiges Schmelzmittel zugesetzt wird.
7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dem Ansatzgemisch für das Glühen nach Verfahrensschritt 3 ein nur schwach mineralisierend wirkendes Schmelzmittel ausgewählt aus den Verbindungsklassen der Fluoride und/oder Bromide und/oder Iodide zugesetzt wird, das neben den Halogenidanionen als Koaktivatoren wirkende kationische Bestandteile, z. B.  $Al^{3+}$ -Ionen enthält.
8. Verfahren nach Anspruch 6 und 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Glühen im 3. Schritt an Luft oder in einer inerten Stickstoffatmosphäre oder in einer Atmosphäre bestehend aus einem Gasgemisch aus Stickstoff und 1 bis 10 % Wasserstoff erfolgt.

9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das erhaltene Glühgut nach Beendigung des Glühprozesses im Schritt 3 auf Raumtemperatur abgekühlt, mit deionisiertem Wasser gewaschen und anschließend gegebenenfalls filtriert und getrocknet wird.

5

10. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Säurebehandlung im 4. Verfahrensschritt in einem Säurebad mit organischen Säuren wie z. B. Essigsäure oder Zitronensäure oder aber mit anorganischen Mineralsäuren wie z. B. Salzsäure, Salpetersäure oder Schwefelsäure bei Verweilzeiten von 10 Minuten bis 10 Stunden bei Temperaturen zwischen 20 und 60° C erfolgt.

10

11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Säurebehandlung im 4. Verfahrensschritt mit einer etwa 37%igen HCl-Lösung für 2 bis 6 Stunden unter Rühren bei Raumtemperatur stattfindet.

15

12. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Säurebehandlung im 4. Schritt mit einer 10 bis 20%igen Zitronensäurelösung für 4 bis 8 Stunden unter Rühren bei 60° C erfolgt.

20

13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 - 12, dadurch gekennzeichnet, daß nach dem Waschen, Neutralisieren und nach dem gegebenenfalls durchgeführten Abfiltrieren und Trocknen der nach Schritt 4 erhaltenen Elektroluminophore in einem 5. Verfahrensschritt eine Nachdotierung mit bestimmten Mengen der Aktivator- und Koaktivatorverbindungen erfolgt.

25

14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Nachdotierung mit Kupfer- und/oder Gold- und/oder Mangan- und/oder Aluminiumverbindungen erfolgt.

30

15. Verfahren nach Anspruch 13 und 14, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den zur Nachdotierung verwendeten Verbindungen vorzugsweise um Kupfersulfat

und/oder Tetrachlorogoldsäure bzw. das entsprechende Natriumsalz und/oder Mangansulfat und/oder Aluminiumnitrat handelt.

- 5 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 - 15, dadurch gekennzeichnet, daß das Nachdotieren durch 30 minütiges bis zehnstündiges Glühen in einem Temperaturbereich zwischen 300° C und 800° C erfolgt.
- 10 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 - 16, dadurch gekennzeichnet, daß das Nachdotieren an der Luft oder in einer inerten Stickstoffatmosphäre oder in einer Atmosphäre bestehend aus einem Gemisch aus Stickstoff und 1 bis 10 % Wasserstoff erfolgt.
- 15 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 - 17, dadurch gekennzeichnet, daß das Glühgut nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur zur Beseitigung von gegebenenfalls an der Oberfläche der zinksulfidischen Elektroluminophore ausgeschiedenen Aktivator- und/oder Koaktivatormaterialien mit Mineralsäuren wie z. B. Salpetersäuren und/oder mit KCN-Lösung gewaschen wird.
- 20 19. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 - 18, dadurch gekennzeichnet, daß die zinksulfidischen Elektroluminophore nach der im Anschluß an das Nachdotieren stattfindenden Behandlung mit Mineralsäuren oder KCN-Lösung mit deionisiertem Wasser bis zur pH-Neutralität gewaschen und anschließend abfiltriert und getrocknet wird.
- 25 20. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 - 19, dadurch gekennzeichnet, daß in einem 6. Verfahrensschritt eine Temperung der Elektroluminophore bei einer Temperatur im Bereich zwischen 200° und 500° C stattfindet, wobei die Zeitdauer der Temperung 30 Minuten bis 5 Stunden beträgt.
- 30 21. Verfahren nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperung an Luft oder in einer inerten Stickstoffatmosphäre oder in einer Atmosphäre bestehend aus einem Gemisch aus Stickstoff und 1 bis 10 % Wasserstoff erfolgt.

22. Zinksulfidischer Elektroluminophor mit kubischer Kristallstruktur und mit charakteristischer Gefügestruktur, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen typische mittlere Korngrößen von 2 bis 5 µm aufweisen.
- 5
23. Zinksulfidischer Elektroluminophor mit kubischer Kristallstruktur und mit charakteristischer Gefügestruktur, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen typische mittlere Korngröße von 5 bis 15 µm aufweisen.
- 10 24. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach Anspruch 22 oder 23, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen zur weiteren Erhöhung der Lebensdauer mit dünnen organisch und/oder mit kristallinen oder amorphen anorganischen Schutzschichten ummantelt sind.
- 15 25. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, daß die Schutzschicht aus einem inneren Metalloxid-Film und aus einem äußeren Siliziumnitrat-Film besteht.
- 20 26. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach einem oder mehreren der Ansprüche 22 - 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen in einer Siebdruckfarbe dispergierbar sind und vorzugsweise in engmaschigen Sieben (120 Maschen/inch) verdruckbar sind.
- 25 27. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach einem oder mehreren der Ansprüche 22 - 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen in einer Rastertiefdruckfarbe oder Flexodruckfarbe oder Offsetdruckfarbe oder Lettersetdruckfarbe oder Stichtiefdruckfarbe dispergierbar und verdruckbar sind.
- 30 28. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach einem oder mehreren der Ansprüche 22 - 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Leuchtstoffteilchen auf Thermotransfer-Folien aufgetragen werden und mittels Transferdruck auf druckfähige Untergründe applizierbar sind.

29. Zinksulfidischer Elektroluminophor nach einem oder mehreren der Ansprüche 22 - 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Leichtstoffteilchen in thermoplastische Granulat-Matrixen eingebettet und mittels Extrusion/Coextrusion und/oder Dünnschichten-Gießen zu Folien verarbeitet werden.

5

30. Verwendung eines zinksulfidischer Elektroluminophors mit einer mittleren Korngrößen von 5 bis 20  $\mu\text{m}$  für den Siebdruck.

10

31. Verwendung eines zinksulfidischer Elektroluminophors mit mittleren Korngrößen zwischen 2 und 5  $\mu\text{m}$  für die Anwendung im Tief- bzw. Offsetdruckbereich.



1/2

Volume %

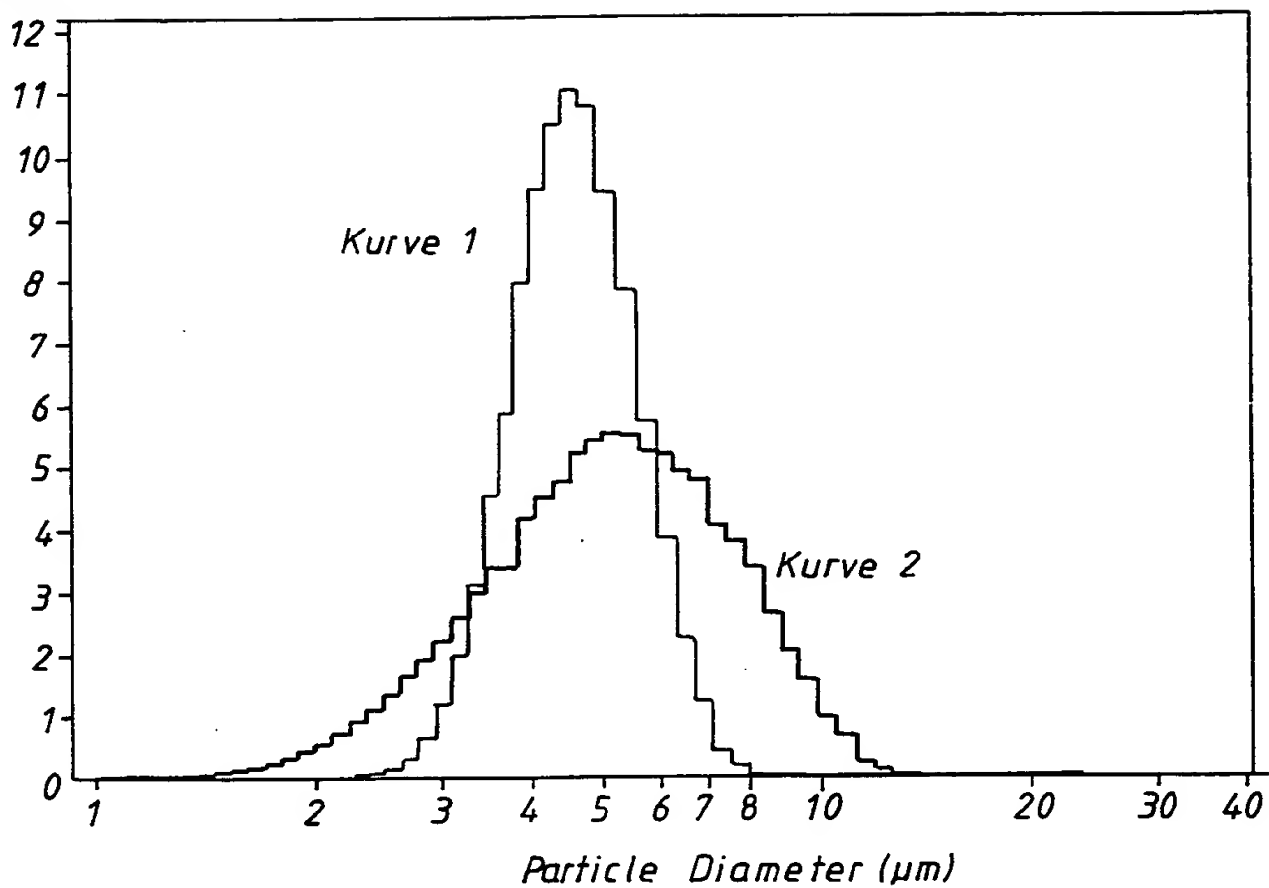


Abbildung 1

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

2 / 2

Volume %

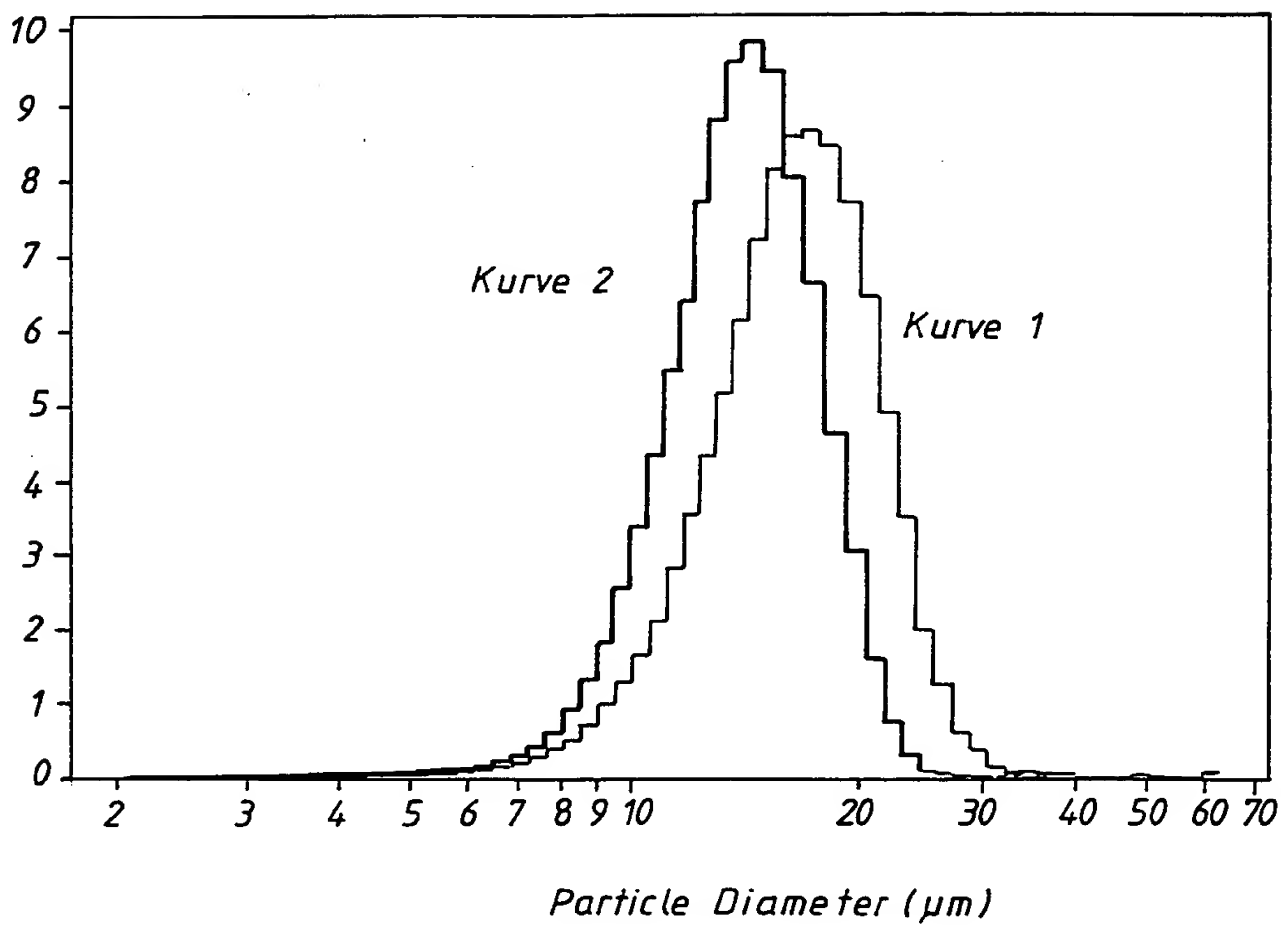


Abbildung 2

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 00/11069

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 C09K11/56 C09K11/58

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C09K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, INSPEC, IBM-TDB, CHEM ABS Data

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 5 269 966 A (KARAM RONALD E ET AL) 14 December 1993 (1993-12-14) claims 1-8	1-5
A	US 5 273 774 A (KARAM RONALD E ET AL) 28 December 1993 (1993-12-28) claims 1-10	1-5
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 198134 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A85, AN 1981-61331D XP002156596 & JP 56 082875 A (NIPPON ELECTRIC CO), 6 July 1981 (1981-07-06) abstract	1-5



Further documents are listed in the continuation of box C.



Patent family members are listed in annex.

\* Special categories of cited documents:

- \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- \*E\* earlier document but published on or after the international filing date
- \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- \*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- \*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- \*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- \*X\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- \*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- \* & \* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

6 February 2001

Date of mailing of the international search report

13/02/2001

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Drouot-Onillon, M-C

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 00/11069

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5269966 A	14-12-1993	NONE	
US 5273774 A	28-12-1993	US 5309071 A	03-05-1994
JP 56082875 A	06-07-1981	JP 1286042 C	09-10-1985
		JP 60008072 B	28-02-1985

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 00/11069

<b>A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES</b> IPK 7 C09K11/56 C09K11/58		
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK		
<b>B. RECHERCHIERTE GEBIETE</b> Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C09K		
Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen		
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, INSPEC, IBM-TDB, CHEM ABS Data		
<b>C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN</b>		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 5 269 966 A (KARAM RONALD E ET AL) 14. Dezember 1993 (1993-12-14) Ansprüche 1-8	1-5
A	US 5 273 774 A (KARAM RONALD E ET AL) 28. Dezember 1993 (1993-12-28) Ansprüche 1-10	1-5
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 198134 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A85, AN 1981-61331D XP002156596 & JP 56 082875 A (NIPPON ELECTRIC CO), 6. Juli 1981 (1981-07-06) Zusammenfassung	1-5
<input type="checkbox"/> Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen <input checked="" type="checkbox"/> Siehe Anhang Patentfamilie		
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* Älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *Z* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist		
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 6. Februar 2001		Absenddatum des internationalen Recherchenberichts 13/02/2001
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016		Bevollmächtigter Bediensteter Drouot-Onillon, M-C

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 00/11069

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 5269966	A	14-12-1993	KEINE		
US 5273774	A	28-12-1993	US	5309071 A	03-05-1994
JP 56082875	A	06-07-1981	JP	1286042 C	09-10-1985
			JP	60008072 B	28-02-1985



**VERTEIL ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT  
AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS**

# PCT

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts <b>14525.5-B1744N-31-sc</b>	<b>WEITERES VORGEHEN</b> siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5	
Internationales Aktenzeichen <b>PCT/EP 00/11069</b>	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) <b>09/11/2000</b>	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) <b>10/11/1999</b>
Anmelder  <b>BUNDESDRUCKEREI GMBH et al.</b>		

Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt.

Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 2 Blätter.

☒ Darüber hinaus liegt ihm jeweils eine Kopie der in diesem Bericht genannten Unterlagen zum Stand der Technik bei.

**1. Grundlage des Berichts**

a. Hinsichtlich der **Sprache** ist die internationale Recherche auf der Grundlage der internationalen Anmeldung in der Sprache durchgeführt worden, in der sie eingereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.

☐ Die internationale Recherche ist auf der Grundlage einer bei der Behörde eingereichten Übersetzung der internationalen Anmeldung (Regel 23.1 b)) durchgeführt worden.

b. Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten **Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz** ist die internationale Recherche auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das

☐ in der internationalen Anmeldung in Schriftlicher Form enthalten ist.

☐ zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.

☐ bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.

☐ bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.

☐ Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.

☐ Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfaßten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.

2. ☐ Bestimmte Ansprüche haben sich als nicht recherchierbar erwiesen (siehe Feld I).

3. ☐ Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung (siehe Feld II).

**4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfindung**

☒ wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt.

☐ wurde der Wortlaut von der Behörde wie folgt festgesetzt:

**5. Hinsichtlich der Zusammenfassung**

☒ wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt.

☐ wurde der Wortlaut nach Regel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der Anmelder kann der Behörde innerhalb eines Monats nach dem Datum der Absendung dieses internationalen Recherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.

**6. Folgende Abbildung der Zeichnungen ist mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen: Abb. Nr. --**

☐ wie vom Anmelder vorgeschlagen

☐ weil der Anmelder selbst keine Abbildung vorgeschlagen hat.

☐ weil diese Abbildung die Erfindung besser kennzeichnet.

☐ keine der Abb.

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES  
IPK 7 C09K11/56 C09K11/58

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)  
IPK 7 C09K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, INSPEC, IBM-TDB, CHEM ABS Data

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 5 269 966 A (KARAM RONALD E ET AL) 14. Dezember 1993 (1993-12-14) Ansprüche 1-8 ---	1-5
A	US 5 273 774 A (KARAM RONALD E ET AL) 28. Dezember 1993 (1993-12-28) Ansprüche 1-10 ---	1-5
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 198134 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A85, AN 1981-61331D XP002156596 & JP 56 082875 A (NIPPON ELECTRIC CO), 6. Juli 1981 (1981-07-06) Zusammenfassung -----	1-5



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

- \*A\* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- \*E\* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- \*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- \*O\* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- \*P\* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

\*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

\*X\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

\*Y\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

\*Z\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

6. Februar 2001

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

13/02/2001

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Drouot-Onillon, M-C

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 00/11069

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5269966	A	14-12-1993	NONE	
US 5273774	A	28-12-1993	US 5309071 A	03-05-1994
JP 56082875	A	06-07-1981	JP 1286042 C	09-10-1985
			JP 60008072 B	28-02-1985

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.

PCT/EP 00/11069

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**  
IPC 7 C09K11/56 C09K11/58

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

**B. FIELDS SEARCHED**

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C09K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, INSPEC, IBM-TDB, CHEM ABS Data

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 5 269 966 A (KARAM RONALD E ET AL) 14 December 1993 (1993-12-14) claims 1-8 ---	1-5
A	US 5 273 774 A (KARAM RONALD E ET AL) 28 December 1993 (1993-12-28) claims 1-10 ---	1-5
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 198134 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A85, AN 1981-61331D XP002156596 & JP 56 082875 A (NIPPON ELECTRIC CO), 6 July 1981 (1981-07-06) abstract -----	1-5

☐ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

\* Special categories of cited documents:

- \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- \*E\* earlier document but published on or after the international filing date
- \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- \*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- \*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- \*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- \*X\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- \*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- \*G\* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

6 February 2001

Date of mailing of the international search report

13/02/2001

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Drouot-Onillon, M-C

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int. J. Application No

PCT/EP 00/11069

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5269966	A	14-12-1993	NONE	
US 5273774	A	28-12-1993	US 5309071 A	03-05-1994
JP 56082875	A	06-07-1981	JP 1286042 C	09-10-1985
			JP 60008072 B	28-02-1985

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**